(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-183574 (P2003-183574A)

(43)公開日 平成15年7月3日(2003.7.3)

戦別記号 301 302	F I C 0 9 D 175/04 B 0 5 D 7/24 C 0 8 G 18/38	デーマスート*(参考) 4D07 ii 301F 4J034 302T 4J038
	B 0 5 D 7/24	301F 4J034 302T 4J038
		302T 4J038
3 0 2	C 0 8 G 18/38	
	C 0 8 G 18/38	
		Z
	C 0 9 D 5/02	
	審查請求 未請求	請求項の数6 〇L (全 14 頁)
質2001-383536(P2001-383536)	(71)出願人 0002301	135
	日本ポ	リウレタン工業株式会社
成13年12月17日 (2001. 12. 17)	東京都洋	港区芝四丁目1番23号
	(72)発明者 東久保	一郎
	神奈川」	具横浜市港北区綱島東3-5-37
	(72)発明者 菅野	霏
	神奈川」	具横浜市戸塚区品濃町562-10
	(72)発明者 森島	刷
	神奈川」	県横浜市戸塚区品濃町562-10
		具横浜市瀬谷区本郷3-34-27
	顏2001-383536(P2001-383536) 或13年12月17日 (2001. 12. 17)	(71)出願人 0002301 日本ポリ 成13年12月17日(2001.12.17) (72)発明者 東久保 神奈川 (72)発明者 森島 神奈川 (72)発明者 森島 神奈川 (72)発明者 在原 (72)発明者 笹原 (72)発明者 笹原 (72)

(54) 【発明の名称】 水性一液コーティング剤及びそれを用いたコーティング方法

(57)【要約】

【課題】 貯蔵安定性に優れ、環境に配慮して安全であり、短時間で基材への密着性が発現し、良好な被膜外観を有する水性一液コーティング剤、及び作業性に優れたコーティング方法を提供する。

【解決手段】 シランカップリング剤で変性した有機ポリイソシアネートを水に分散させて、又はシランカップリング剤構造を有する水性樹脂エマルジョンに有機ポリイソシアネートを分散させて、イソシアネート基と水を実質的に遊離イソシアネート基が存在しなくなるまで反応させて得られ、かつ実質的に遊離のイソシアネート基を有さない一液熱硬化性水性樹脂エマルションを含有することを特徴とする水性一液コーティング剤、及び前記水性一液コーティング剤を、80℃未満で基材に塗布した後、80~300℃で熱硬化させること、を特徴とするコーティング方法により解決する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 少なくとも有機ジイソシアネートとイソシアネート反応性基を有するシランカップリング剤を用いて、イソシアネート基とイソシアネート反応性基を直接的に反応させて得られる有機ポリイソシアネートを水に分散させて、イソシアネート基と水を実質的に遊離イソシアネート基が存在しなくなるまで反応させて得られ、かつ実質的に遊離イソシアネート基を有さない一液熱硬化性水性樹脂エマルションを含有すること、を特徴とする水性一液コーティング剤。

【請求項2】 少なくとも有機ジイソシアネートとイソシアネート基を有するシランカップリング剤を用いて、イソシアネート基間を直接的又は間接的に反応させて得られる有機ポリイソシアネートを水に分散させて、イソシアネート基と水を実質的に遊離イソシアネート基を有さない一液熱硬化性水性樹脂エマルションを含有すること、を特徴とする水性一液コーティング剤。

【請求項3】 有機ポリイソシアネートとイソシアネート基を有するシランカップリング剤を混合してから水に分散させて、イソシアネート基と水を実質的に遊離イソシアネート基が存在しなくなるまで反応させて得られ、かつ実質的に遊離イソシアネート基を有さない一液熱硬化性水性樹脂エマルションを含有すること、を特徴とする水性一液コーティング剤。

【請求項4】 シランカップリング剤を分子骨格に導入した水性樹脂エマルジョンに有機ポリイソシアネートを分散させて、イソシアネート基と水を実質的に遊離イソシアネート基が存在しなくなるまで反応させて得られ、かつ実質的に遊離イソシアネート基を有さない一液熱硬化性水性樹脂エマルションを含有すること、を特徴とする水性一液コーティング剤。

【請求項5】 有機ポリイソシアネートが自己乳化性ポリイソシアネートであること、を特徴とする請求項1から4のいずれか1項に記載の水性一液コーティング剤。 【請求項6】 請求項1から5のいずれか1項に記載の水性一液コーティング剤を、80℃未満で基材に塗布した後、80~300℃で熱硬化させること、を特徴とするコーティング方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、水性一液コーティング剤及びそれを用いたコーティング方法に関する。 【0002】

【従来の技術】有機溶剤を多く含有するコーティング剤は、人体への悪影響、爆発火災等の安全衛生上の問題、また、大気汚染等の公害問題を有する。そこで、これらの問題点を改善するため、近年水性システム開発が活発に行われている。一方、ウレタン系コーティング剤は、

様々な基材に対して良好な密着性を示す。そこで、従来の水性ウレタン系コーティング剤は、(a)活性水素基を有する主剤と、ポリイソシアネート硬化剤とからなる二液タイプ、(b)活性水素基を有する主剤に、あらかじめブロックイソシアネートを配合した一液タイプ、(c)イソシアネート基を有する樹脂からなる一液タイプ、に大別される。

【0003】(a)タイプとしては、特開平11-13 1016号公報が挙げられ、これには、主剤として特定の水系アクリル樹脂と、硬化剤として水分散性ポリイソシアネート組成物を用いた水系コーティング剤が開示されている。(b)タイプとしては、特開平8-4891 3号公報が挙げられ、主剤として特定の疎水性重合体を界面活性剤にて水に分散させたものと、硬化剤としてブロックイソシアネートを用いた水系コーティング剤が開示されている。(c)タイプとしては、特開平7-48 429号公報が挙げられ、これには水に分散させた自己乳化性ポリイソシアネートを用いたコーティング剤が開示されている。

【0004】しかし、(a)タイプのコーティング剤は、主剤と硬化剤を使用直前に配合しなければならないため、配合ミス、保管場所の確保等といった問題がある。また、主剤と硬化剤を配合した後は、早急に使い切らなければならず、一旦配合したものを保管することは非常に困難である。(b)タイプでは、硬化の際に解離していないブロック剤が徐々に解離していくため密着性低下等の問題がある。(c)タイプでは、水とイソシアネート基との反応に際に発生する炭酸ガスによる問題(貯蔵時の容器の破損、被膜の状態不良)等がある。【0005】

【発明が解決しようとする課題】本発明は、貯蔵安定性に優れ、環境に配慮して安全であり、短時間で基材への密着性が発現し、良好な被膜外観を有する水性一液コーティング剤、及び作業性に優れたコーティング方法を提供することを目的とする。

【0006】本発明者等は鋭意検討した結果、特定の水分散体を用いた水性一液コーティング剤が、前記課題を解決することを見いだし、本発明を完成させるに至った。

【0007】すなわち本発明は、下記の $(1)\sim(6)$ に示されるものである。

(1) 少なくとも有機ジイソシアネートとイソシアネート反応性基を有するシランカップリング剤を用いて、イソシアネート基とイソシアネート反応性基を直接的に反応させて得られる有機ポリイソシアネートを水に分散させて、イソシアネート基と水を実質的に遊離イソシアネート基が存在しなくなるまで反応させて得られ、かつ実質的に遊離イソシアネート基を有さない一液熱硬化性水性樹脂エマルションを含有すること、を特徴とする水性一液コーティング剤。

【0008】(2) 少なくとも有機ジイソシアネートとイソシアネート基を有するシランカップリング剤を用いて、イソシアネート基間を直接的又は間接的に反応させて得られる有機ポリイソシアネートを水に分散させて、イソシアネート基と水を実質的に遊離イソシアネート基が存在しなくなるまで反応させて得られ、かつ実質的に遊離イソシアネート基を有さない一液熱硬化性水性樹脂エマルションを含有すること、を特徴とする水性一液コーティング剤。

【0009】(3) 有機ポリイソシアネートとイソシアネート基を有するシランカップリング剤を混合してから水に分散させて、イソシアネート基と水を実質的に遊離イソシアネート基が存在しなくなるまで反応させて得られ、かつ実質的に遊離イソシアネート基を有さない一液熱硬化性水性樹脂エマルションを含有すること、を特徴とする水性一液コーティング剤。

【0010】(4) シランカップリング剤を分子骨格に導入した水性樹脂エマルジョンに有機ポリイソシアネートを分散させて、イソシアネート基と水を実質的に遊離イソシアネート基が存在しなくなるまで反応させて得られ、かつ実質的に遊離イソシアネート基を有さない一液熱硬化性水性樹脂エマルションを含有すること、を特徴とする水性一液コーティング剤。

【0011】(5) 有機ポリイソシアネートが自己乳化性ポリイソシアネートであること、を特徴とする前記(1)~(4)のいずれかに記載の水性一液コーティング剤。

【0012】(6) 前記(1)~(5)のいずれかに 記載の水性一液コーティング剤を、80℃未満で基材に 塗布した後、80~300℃で熱硬化させること、を特 徴とするコーティング方法。

[0013]

【発明の実施の形態】以下に本発明について詳細に説明する。本発明の水性一液コーティング剤は、有機ポリイソシアネート、シランカップリング剤成分、水から得られるもので、実質的に遊離のイソシアネート基を有さない一液熱硬化性水性樹脂エマルションを含有することを特徴とする。なお「一液熱硬化性」とは、硬化剤や架橋剤を用いることなくそれ単独で加熱することで硬化するということである。また「硬化」とは、被膜にした場合に少なくとも耐溶剤性を有する被膜になるということである。

【0014】本発明に用いられる有機ポリイソシアネートは水分散前の段階で、(イ)分子骨格内にシランカップリング剤構造を有するもの、(ロ)分子骨格内にシランカップリング剤構造を有さないもの、に分類される。【0015】前記(イ)の有機ポリイソシアネートは、(イー1)有機ジイソシアネートとイソシアネート反応性基を有するシランカップリング剤を直接的に反応させて得られるもの、(イー2)有機ジイソシアネートとイソシアネート基を有するシランカップリング剤を直接的又は間接的に反応させて得られるものがある。ここで「直接的」とは、仲立ちとなる化合物を介することなくという意味であり、「間接的」仲立ちとなる化合物を介してという意味である。具体的には下記式に示すようなことである。

【化1】

【化2】

【化3】

$$R4 - (OH)_3 + (OR_3)_3 Si - R_2 - NCO + 2OCN - R_1 - NCO$$

$$OCONH - H_1 - NCO$$

$$\Rightarrow R_4 - OCONH - R_2 - Si(OR_3)_3$$

$$OCONH - H_1 - NCO$$
(3)

(R₁、R₂は2価の炭化水素基を示し、R₃は1価の炭化水素基を示し、R₄は3価の炭化水素基を示しす。) 【0016】すなわち、式(1)、(2)の場合は、仲立ちする化合物の存在なく「直接的」に有機ジイソシアネートとシランカップリング剤が反応していることになる。式(3)の場合は、仲立ちする化合物を介して「間接的」に有機ジイソシアネートとシランカップリング剤が反応していることになる。 【0017】前記(ロ)の有機ポリイソシアネートは、 当初は分子骨格内にシランカップリング剤構造を有して いないが、水分散・反応後は分子骨格内にシランカップ リング剤構造を有することになる。

【0018】本発明に用いられる有機ポリイソシアネートのイソシアネート含量は、1~30質量%が好ましく、特に1~25質量%が好ましい。また、25℃における粘度は、5,000mPa・s以下が好ましく、特

 $に4,500mPa\cdot s$ 以下が好ましい。また、平均官 能基数は $2\sim5$ が好ましく、 $2\sim4$ が特に好ましい。

【0019】前記有機ポリイソシアネートは、有機ジイ ソシアネートの、ウレトジオン変性体、カルボジイミド 変性体、イソシアヌレート変性体、ウレトンイミン変性 体等が好ましい。この有機ジイソシアネートとしては、 2,4-トリレンジイソシアネート、2,6-トリレン ジイソシアネート、キシレン-1,4-ジイソシアネー ト、キシレン-1,3-ジイソシアネート、4,4′-ジフェニルメタンジイソシアネート、2,4′ージフェ ニルメタンジイソシアネート、4,4′ージフェニルエ ーテルジイソシアネート、2-ニトロジフェニル-4, 4′-ジイソシアネート、2,2′-ジフェニルプロパ ン-4,4′-ジイソシアネート、3,3′-ジメチル ジフェニルメタン-4,4′-ジイソシアネート、4, 4′-ジフェニルプロパンジイソシアネート、m-フェ ニレンジイソシアネート、p-フェニレンジイソシアネ ート、ナフチレン-1,4-ジイソシアネート、ナフチ レン-1,5-ジイソシアネート、3,3′-ジメトキ シジフェニルー4,4′-ジイソシアネート等の芳香族 ジイソシアネート、ポリフェニレンポリメチレンポリイ ソシアネート、クルードトリレンジイソシアネート等の 芳香族ポリイソシアネート、テトラメチレンジイソシア ネート、ヘキサメチレンジイソシアネート、デカメチレ ンジイソシアネート、リジンジイソシアネート等の脂肪 族ジイソシアネート、イソホロンジイソシアネート、水 素添加トリレンジイソシアネート、水素添加キシレンジ イソシアネート、水素添加ジフェニルメタンジイソシア ネート、テトラメチルキシレンジイソシアネート等の脂 環族ジイソシアネートが挙げられる。なお、有機ジイソ シアネートの一部を、アーイソシアネートプロピルトリ エトキシシラン等のイソシアネート基含有シランカップ リング剤に置き換えてもよい。

【0020】また、上記有機ジイソシアネートと、活性水素基含有化合物及び/又はイソシアネート反応性基を有するシランカップリング剤を反応させたイソシアネート基末端プレポリマー、このプレポリマーを更にビウレット変性、アロファネート変性、カルボジイミド変性、ウレトンイミン変性、ウレトジオン変性、イソシアヌレート変性、これらの変性の組み合わせによって得られるボリイソシアネートも好適に使用することができる。なお、「イソシアネート反応性基」とは、水酸基・アミノ基・メルカプト基等の活性水素を有する基の他、エポキシ基等を含む概念である。

【0021】活性水素基含有化合物としては、具体的には水、(数平均)分子量62から500未満の低分子ポリオール、低分子ポリアミン、低分子アミノアルコール、数平均分子量500~10,000の高分子ポリオール等が挙げられる。これらの活性水素基含有化合物はいずれも単独であるいは2種以上混合して使用すること

ができる。

【0022】低分子ポリオールとしては、エチレングリ コール、1,2-プロパンジオール、1,3-プロパン ジオール、1,2-ブタンジオール、1,3-ブタンジ オール、1,4-ブタンジオール、1,5-ペンタンジ オール、1, 6 - Δ + サンジオール、2 - メチル -1, 5-ペンタンジオール、3-メチル-1,5-ペンタン ジオール、ネオペンチルグリコール、1,8-オクタン ジオール、1,9-ノナンジオール、デカメチレングリ コール、ジエチレングリコール、ジプロピレングリコー ル、2,2-ジエチル-1,3-プロパンジオール、2 -n-ブチル-2-エチル-1,3-プロパンジオール、2,2,4-トリメチル-1,3-ペンタンジオー ル、2-エチル-1, 3-ヘキサンジオール、2-n-ヘキサデカン-1,2-エチレングリコール、2-n-エイコサン-1,2-エチレングリコール、2-n-オ クタコサン-1,2-エチレングリコール、シクロヘキ サン-1,4-ジオール、シクロヘキサン-1,4-ジ メタノール、3-ヒドロキシー2,2-ジメチルプロピ ルー3-ヒドロキシー2,2-ジメチルプロピオネー ト、ダイマー酸ジオール、ビスフェノールA、水素添加 ビスフェノールA、ビスフェノールAのエチレンオキサ イド又はプロピレンオキサイド付加物、水素添加ビスフ ェノールAのエチレンオキサイド又はプロピレンオキサ イド付加物、トリメチロールプロパン、グリセリン、ヘ キサントリオール、クオドロール、ペンタエリスリトー ル、ソルビトール等のイオン性極性基を有さない低分子 ポリオール類、2,2ージメチロールプロピオン酸、 2, 2-ジメチロールブタン酸等の-COOH含有低分 子ポリオール類、-COOH含有低分子ポリオール類と アンモニア、有機アミン、アルカリ金属、アルカリ土類 金属等との塩、2-スルホー1,3-プロパンジオー ν 、 $2-\lambda$ ルホー1、 $4-\gamma$ タンジオール等のスルホン 酸基含有低分子ポリオール類、スルホン酸基含有低分子 ポリオール類とアンモニア、有機アミン、アルカリ金 属、アルカリ土類金属等との塩等が挙げられる。また、 γ - イソシアネートプロピルトリエトキシシラン等のイ ソシアネート基含有シランカップリング剤と低分子ポリ オールとを水酸基過剰の条件で反応させて得られる反応 物も使用できる。

【0023】低分子ポリアミンとしては、エチレンジアミン、ヘキサメチレンジアミン、イソホロンジアミン、メンセンジアミン、4,4′ージフェニルメタンジアミン、4,4′ージアミノジフェニルスルホン、メタキシレンジアミン、ピペラジン等が挙げられる。

【0024】低分子アミノアルコールとしては、モノエタノールアミン、モノプロパノールアミン、ジエタノールアミン、ジプロパノールアミン等のモノアルカノールアミン、ジアルカノールアミンが挙げられる。

【0025】高分子ポリオールとしては、ポリエステル

ポリオール、ポリアミドエステルポリオール、ポリカー ボネートポリオール、ポリエーテルポリオール、ポリエ ーテルエステルポリオール、ポリオレフィンポリオー ル、動植物系ポリオール等が挙げられる。

【0026】ポリエステルポリオールとしては、フタル 酸、イソフタル酸、テレフタル酸、ナフタレンジカルボ ン酸、酒石酸、シュウ酸、マロン酸、グルタル酸、ピメ リン酸、スベリン酸、クルタコン酸、アゼライン酸、セ バシン酸、コハク酸、アジピン酸、1,4-シクロヘキ シルジカルボン酸、 α - ハイドロムコン酸、 β - ハイド ロムコン酸、 α - ブチル - α - エチルグルタル酸、 α , β-ジエチルサクシン酸、マレイン酸、フマル酸、トリ メリット酸、ピロメリット酸等のカチオン性基を有さな いポリカルボン酸類、5-スルホーイソフタル酸等のス ルホン酸基含有ポリカルボン酸類やこのスルホン酸基含 有ポリカルボン酸とアンモニア、有機アミン、アルカリ 金属、アルカリ土類金属等との塩類、これらの酸無水 物、酸ハライド、ジアルキルエステル等の1種類以上 と、前述の低分子ポリオールとの反応によって得られる もの等が挙げられる。更に、前述の低分子ポリオールを 開始剤として、 ε -カプロラクトン、アルキル置換 ε -カプロラクトン、δーバレロラクトン、アルキル置換δ - バレロラクトン等の環状エステル (いわゆるラクト ン)モノマーを開環重合させて得られるラクトン系ポリ エステルポリオール等が挙げられる。また更に、低分子 ポリオールの一部に替えてヘキサメチレンジアミン、イ ソホロンジアミン、モノエタノールアミン等の低分子ポ リアミンや低分子アミノアルコールを用いて得られるポ リアミドエステルポリオールが挙げられる。

【0027】ポリカーボネートポリオールとしては、前述の低分子ポリオールの1種類以上と、エチレンカーボネート、ジエチルカーボネート、ジフェニルカーボネートとの脱アルコール反応や脱フェノール反応から得られるものが挙げられる。

【0028】ポリエーテルポリオールとしては、前述の低分子ポリオール、低分子ポリアミンや低分子アミノアルコールを開始剤として、エチレンオキサイド、プロピレンオキサイド等のアルキレンオキサイド、テトラヒドロフラン等の環状エーテルの単品又は混合物を開環重合させて得られるもの等が挙げられる。

【0029】ポリエーテルエステルポリオールとしては、前述のポリエーテルポリオールと前述のジカルボン酸等から得られるコポリオール等が挙げられる。また、前述のポリエステルやポリカーボネートと、アルキレンオキサイドや環状エーテルとの反応で得られるものが挙げられる。

【0030】ポリオレフィンポリオールとしては、水酸基を2個以上有するポリブタジエン、水素添加ポリブタジエン、ポリイソプレン、水素添加ポリイソプレン、これらの塩素化物等が挙げられる。

【0031】動植物系ポリオールとしては、ヒマシ油系ポリオール、絹フィブロイン等が挙げられる。

【0032】また、数平均分子量が500以上で、かつ、1分子中に活性水素基を平均1個以上有するものであれば、ダイマー酸系ポリオール、水素添加ダイマー酸系ポリオールの他に、エポキシ樹脂、ポリアミド樹脂、ポリエステル樹脂、アクリル樹脂、ロジン樹脂、尿素樹脂、メラミン樹脂、フェノール樹脂、クマロン樹脂、ポリビニルアルコール等の活性水素基含有樹脂も使用できる

【0033】 イソシアネート反応性基を有するシランカップリング剤としては、 $\beta-(3,4-x$ ポキシシクロヘキシル) エチルトリメトキシシラン、r-0リシドキシプロピルトリメトキシシラン等のエボキシシラン化合物や、r-1アミノプロピルトリエトキシシラン、 $N-\beta-1$ アミノエチルーr-1アミノプロピルメチルジメトキシシラン等のアミノシラン化合物や、r-1メルカプトプロピルトリメトキシシラン等のメルカプトシラン化合物等が挙げられる。

【0034】なお、エチレン性不飽和結合及び活性水素基含有化合物を用いると、アーメタクリロキシプロピルトリメトキシシラン、ビニルトリエトキシシラン等のビニルシラン化合物を用いることができる。

【0035】イソシアネート基と活性水素基との反応における温度は、0~100℃が好ましく、更には20~80℃が好ましい。また、このときのイソシアネート基と活性水素基のモル比は、イソシアネート基/活性水素基=1.1/1~100/1が好ましい。反応を早く進めるため、触媒として、ポリウレタンやポリウレアの製造において常用されるジブチル錫ジラウレート等の金属触媒やトリエチルアミン等の三級アミン触媒を用いてもよい。

【0036】更に、その後反応を進めてアロファネート 化やビウレット化させてもよい。このときの反応温度は 80~150℃が好ましい。このときの触媒としては、 カルボン酸の金属塩が挙げられる。

【0037】有機ジイソシアネート又はイソシアネート基末端プレポリマーのカルボジイミド化(ウレトンイミン化)変性は、公知のカルボジイミド化触媒の存在下で反応温度を100~200℃にして行う。また、これらのウレトジオン化変性、イソシアヌレート化変性は、公知のウレトジオン化触媒、イソシアヌレート化触媒のい存在下、反応温度を0~100℃にして行う。このとき公知の助触媒を用いてもよい。

【0038】このときの反応装置としては、上記の反応 が達成できればいかなる装置でも良く、例えば、攪拌装 置の付いた反応釜やニーダー、一軸又は多軸押し出し反 応機等の混合混練装置が挙げられる。

【0039】本発明において、好ましい有機ポリイソシアネートは、被膜の密着性や耐久性の点から、イソシア

ヌレート・ウレタン変性ポリイソシアネートが好ましい。自己乳化性を有さないポリイソシアネートは、水への分散・イソシアネート基と水との反応の際に界面活性剤を使用することで、一液熱硬化性水性樹脂エマルションを製造できるので使用可能である。この場合の界面活性剤の量は非自己乳化性ポリイソシアネートに対して1~20質量%となる量が好ましい。なお「自己乳化性」とは、界面活性剤や乳化剤を用いることなく自己単独で水に分散する性質を有するということである。

【0040】本発明では、有機ポリイソシアネートは、 界面活性剤を必要としない自己乳化性ポリイソシアネートが好ましい。これは、被膜から界面活性剤がブリード して外観不良や被膜強度低下するおそれが考えられるからである。

【0041】更に、特に好ましい有機ポリイソシアネートは、被膜の密着性や耐久性の点から、イソシアヌレート・ウレタン変性ポリイソシアネートを親水性極性基及び活性水素基を有する化合物(親水性変性剤)で変性させて得られる自己乳化性ポリイソシアネートである。

【0042】上記親水性変性剤における親水性極性基は、カチオン性親水性極性基、アニオン性親水性極性基、アニオン性親水性極性基とれてもよいが、自己乳化性ポリイソシアネートそのものの貯蔵安定性等を考慮するとノニオン性親水性極性基が好ましい。特に好ましい変性剤は、炭素数1~10のモノオールを開始剤として、アルキレンオキサイドを開環付加させて得られ、オキシエチレン基を50質量%以上含有し、かつ、数平均分子量が200~10,000である、ポリエーテルモノオールである。

【0043】上記自己乳化性ポリイソシアネートにおいて、ノニオン性変性剤の含有量は、0.1~20質量%が好ましく、0.5~18質量%が特に好ましい。これは、ノニオン性変性剤が多すぎる場合は、被膜の機械的強度や耐久性等が不十分となりやすい。また少なすぎる場合は、得られるポリイソシアネートが、自己乳化しにくくなりやすいためである。

【0044】また、自己乳化性ポリイソシアネートには、被膜の密着性等を考慮して、疎水性かつ1官能性の活性水素基含有化合物を反応させることができる。この活性水素基含有化合物としては、メタノール、エタノール、nープロパノール、isoープロパノール、nーブタノール、なっーブタノール、ペンタノール、ペンタノール、ヘキサノール、ヘプタノール、オクタノール、2ーエチルヘキサノール、ベンジルアルコール、シクロヘキサノール、アルキレングリコールモノアルキルエーテル等の低分子モノオール類、エチルアミン、ブチルアミン、アニリン等の低分子1級モノアミン類、ジエチルアミン、ジブチルアミン、メチルアニリン等の低分子2級モノアミン類、活性水素基含有ポリエステル、エチレンオキサイドユニットが50モル%未満の活性水素

基含有ポリエーテル、活性水素基含有ポリカーボネート、活性水素基含有ポリオレフィン、リシノール酸等のような炭素数6以上のヒドロキシ高級脂肪酸やそのエステル等が挙げられる。

【0045】本発明において、好ましい有機ポリイソシアネートは、被膜の耐候性、耐熱性、密着性等を考慮すると、ヘキサメチレンジイソシアネートと低分子ポリオールから得られるイソシアヌレート・ウレタン変性ポリイソシアネート(ウレタン化とイソシアヌレート化は同時でも逐次でもよい)に、炭素数1~5のモノオールを開始剤として得られる、数平均分子量300~2,000(特に好ましくは350~800)のアルコキシポリエチレングリコールを反応させて得られる自己乳化性ポリイソシアネートである。

【0046】また、シランカップリング剤構造を導入するに際し、シランカップリング剤を分子骨格に導入した水性樹脂エマルジョンに有機ポリイソシアネートを分散させて、イソシアネート基と水を実質的に遊離イソシアネート基が存在しなくなるまで反応させて得られ、かつ実質的に遊離イソシアネート基を有さない一液熱硬化性水性樹脂エマルションを用いてもよい。この場合も結果的には、得られる被膜内部において、有機ポリイソシアネートにシランカップリング剤が導入されることになる。

【0047】ここで、「シランカップリング剤構造を有する水性樹脂エマルジョン」とは、水性樹脂エマルジョンを製造する際、原料に前述のシランカップリング剤を用いて得られるもので、シランカップリング剤構造を有する水性アクリルエマルジョン、シランカップリング剤構造を有する水性ポリウレタンエマルジョン、シランカップリング剤構造を有する水性ポリエステルエマルジョン等が挙げられる。

【0048】シランカップリング剤は樹脂固形分の0. 1~10質量%が好ましく、特に0.5~5質量%が好ましい。これは、シランカップリング剤が多すぎる場合は、被膜の機械的強度や耐久性等が不十分となりやすい。また少なすぎる場合は、被膜の密着性が不十分となりやすいためである。

【0049】水分散・反応は、撹拌機のついた反応器に、水、有機ポリイソシアネート(、及び場合によってはシランカップリング剤又はシランカップリング剤構造を有する水性樹脂エマルジョン)を仕込み、攪拌して乳化分散させる。反応器は密閉しないことが肝要である。密閉型の反応器を用いると、発生する炭酸ガスにより内圧が上昇し、反応器そのものが破損するおそれがあるからである。用いられる有機ポリイソシアネートが非自己乳化性の場合は、界面活性剤を用いて水に乳化分散させる。分散の途中から、イソシアネート基と水との反応が徐々に進行する。このとき、攪拌は停止しないことが重要である。攪拌を停止すると、粒子が凝集してしまうた

め、均一な分散液にはならないからである。分散液内の 粒子の平均粒径は、攪拌速度、自己乳化性ボリイソシア ネートを用いる場合は導入される親水性極性基の導入量 や種類、非自己乳化性ボリイソシアネートを用いる場合 は界面活性剤の導入量や種類等で制御できる。なお、攪 拌速度は、毎分200回以上が好ましい。反応の終了 は、イソシアネート基が残存しなくなったところであ る。このときの反応温度は0~100℃が好ましく、特 に好ましくは10~80℃である。また、反応系におけ る固形分は10~90質量%になるようにするのが好ま しく、特に20~80質量%になるようにするのが好ま しく、特に20~80質量%になるようにするのが好ま しい。

【0050】このようにして得られた一液熱硬化性水性樹脂エマルションの平均粒径は10~1,000nmが好ましく、20~500nmが特に好ましい。平均粒径が小さすぎる場合は、エマルションを形成せず、粘度が大きくなる場合がある。平均粒径が大きすぎる場合は、経時で粒子が沈降する場合がある。なお、本発明における平均粒径とは、動的光散乱法にて測定した値をキュムラント法にて解析した値である。

【0051】本発明においては、前記の水性樹脂エマルション以外の他樹脂系のエマルションをブレンドして使用できる。例えば、ポリウレタンエマルション、アクリルエマルション、ポリエステルエマルション、ポリオレフィンエマルション、酢酸ビニルエマルション、ポリ塩化ビニルエマルション、エチレン一酢酸ビニル系エマルション、塩化ビニリデン系エマルション、ラテックス等である。

【0052】また、得られたエマルションには、必要に応じて添加剤及び助剤を配合することができる。添加剤及び助剤としては、顔料、染料、粘度調節剤、レベリング剤、ゲル化防止剤、光安定剤、酸化防止剤、紫外線吸収剤、耐熱性向上剤、無機及び有機充填剤、可塑剤、滑剤、帯電防止剤、補強材、触媒、揺変剤、界面活性剤、乳化剤等が挙げられる。

【0053】このようにして得られた水性一液コーティング剤には、遊離のイソシアネート基が実質的に存在しないものである。実質的に遊離のイソシアネート基が存在する場合は、得られる被膜に「ふくれ」、「泡」、「剥離」等が発生し、外観が悪いものとなりやすい。ま

「剥離」等が発生し、外観が悪いものとなりやすい。また、貯蔵時にイソシアネート基と水との反応により炭酸ガスが発生するため、容器の内圧が上昇し、容器が破損しやすい。

【0054】次に具体的なコーティング手順について説明する。コーティング剤の基材への塗布温度は、タレや水の急激な蒸発を防ぐため、80 C未満好ましくは常温である。コーティング剤の塗布量は、固形分100 質量%換算で、 $1\sim100$ g/m²、好ましくは $2\sim80$ g/m² である。塗布方法としては、刷毛、バーコーター、ドクターブレード、リバースロール、グラビアロー

ル、スピンナーコート、エクストルーダ等公知の方法が 用いられる。

【0055】本発明のコーティング方法における基材は、コーティング剤の塗布後に加熱することから、耐熱性があることが必要である。本発明のコーティング方法に最適な基材は金属系の基材である。

【0056】コーティング剤を塗布した後、80~300℃、好ましくは120~280℃で加熱硬化させる。また、加熱時間は30秒間~120分間であることが好ましく、特に5~60分間が好ましい。本発明は短時間で物性の優れた被膜を得ることが可能であるため、長すぎる加熱時間は、エネルギーの浪費であるばかりか、被膜に不必要な熱履歴を与えることになる。なお、加熱硬化させる前に、80℃未満好ましくは70℃以下で5~60分間、水を蒸発させておくのが好ましい。

【0057】本発明において水性一液コーティング剤の 硬化機構は不明であるが、例えば、アミノ基とウレタン 基間、アミノ基とウレア基間、ウレア基同士、ウレタン 基同士、ウレタン基とウレア基間の交換反応により硬化 していると考えられる。更には、エマルジョン粒子の熱 融着により一体化して、被膜が強固になったと考えられ れる。

【0058】本発明のコーティング方法においては、実質的にイソシアネート基を有しない一液熱硬化性水性樹脂エマルションを含有する水性一液コーティング剤を単独で使用するので、二液タイプの水性コーティング剤に比較して、作業性が良好であるという利点を有する。

[0059]

【実施例】以下に実施例をもって本発明を詳細に説明するが、本発明はこれに限定されるものではない。なお、以下の実施例において、特に断らない限り、「%」は質量%を意味する。

【 0 0 6 0 】 〔自己乳化性ポリイソシアネートの製造〕 製造例 1

撹拌機、温度計、窒素シール管、冷却器のついた容量: 500m1の反応器内を窒素置換した後、ヘキサメチレ ンジイソシアネート(HDI)を300.0g、1,3 -ブタンジオール(1,3-BD)を2.4gを仕込 み、撹拌しながら80℃で2時間ウレタン化反応させ た。反応液のイソシアネート含量を測定したところ、4 8.8%であった。次に、触媒としてカプリン酸カリウ ム0.06g、助触媒としてフェノール0.3gを加 え、60℃で4.5時間イソシアヌレート化反応を行っ た。この反応液に停止剤としてリン酸を0.042g加 え、60℃で1時間撹拌後、遊離HDIを薄膜蒸留(条 件:120°C、1.3Pa)により除去して、ポリイソ シアネート前駆体A-1を得た。A-1は、イソシアヌ レート・ウレタン変性ポリイソシアネートA-1であ り、淡黄色透明液体で、イソシアネート含量:21.1 %、25℃の粘度: 2, 200mPa、遊離HDI含有 量:0.4%であり、FT-IR及び¹³C-NMRからイソシアネート基、イソシアヌレート基及びウレタン基の存在が確認された。前記反応器と同様な別の反応器内を窒素置換した後、A-1を100.0g、数平均分子量400のメトキシボリエチレングリコール(MPEG-400、商品名:メトキシPEG#400、東邦千葉化学製)を16.0g仕込み、75℃で3時間反応させて、イソシアネート含量:16.9%、25℃の粘度:2,410mPa、平均官能基数:3.5の淡黄色透明液体の自己乳化性ボリイソシアネートNCO-Aを得た。

【0061】製造例2

撹拌機、温度計、窒素シール管、冷却器のついた容量: 1,000mlの反応器に、HDIを300.0g、2 -n-ブチル-2-エチル-1,3-プロパンジオール (DMH) & 11.9g, MPEG-400 & 12.0 g、リシノレイン酸メチルを4.0g加え、反応器内を 窒素置換して、撹拌しながら75℃で3時間ウレタン化 反応させた。この反応液のイソシアネート含量を測定し たところ、43.2%であった。次に、触媒としてプロ ピオン酸カリウム 0.06g、フェノール 0.3g、リ ン酸0.072gを用いて、60℃で4.5時間イソシ アヌレート化反応を行った。この反応液に停止剤として リン酸を0.042g加え、反応温度で1時間撹拌後、 遊離HDIを薄膜蒸留(条件:120℃、1.3Pa) により除去して、ポリイソシアネート前駆体B-1を得 た。B-1は、イソシアヌレート・ウレタン変性ポリイ ソシアネートであり、イソシアネート含量:20.9 %、25℃の粘度650mPa、遊離HDI含有量: 0.4%、平均官能基数:2.9の淡黄色透明液体であ り、FT-IR及び13C-NMR測定したところ、イソ シアネート基、イソシアヌレート基及びウレタン基の存 在が確認された。前記反応器と同様な別の反応器内を窒 素置換した後、B-1を99.0g、 $\gamma-$ メルカプトプ ロピルトリメトキシシラン(商品名: A-189、日本 ユニカー製)を1.0g仕込み、75℃で3時間反応さ せて、イソシアネート含量:20.5%、25℃の粘 度:660mPa、平均官能基数:2.9の淡黄色透明 液体の自己乳化性ポリイソシアネートNCO-Bを得

【0062】製造例3

撹拌機、温度計、窒素シール管、冷却器のついた容量: 500mlの反応器内を窒素置換した後、A-1を100.0g、界面活性剤としてポリオキシエチレンノニルフェニルエーテルリン酸エステル(商品名:ニューコール565-PS、日本乳化剤製の酸性リン酸エステル)のトリエチルアミン中和塩を16.0g仕込み、75℃で1時間混合させて、イソシアネート含量:14.3%、25℃の粘度2,820mPa、平均官能基数:3.5の淡黄色透明の自己乳化性ポリイソシアネートN

CO-Cを得た。

【0063】製造例4

撹拌機、温度計、窒素シール管、冷却器のついた容量: 500mlの反応器内を窒素置換した後、HDIを30 O. Og、DMHを2.3gを仕込み、撹拌しながら7 0℃で3時間反応させた。このときの反応液のイソシア ネート含量を測定したところ、49.1%であった。次 $に_{\Upsilon}$ - グリシドキシプロピルトリエトキシシラン (商品 名:A-187、日本ユニカー製)を2.0g仕込み、 更に触媒としてヨウ化テトラメチルアンモニウム 0.5 gを加え、150℃で3時間オキサゾリドン化反応を行 い、60℃に冷却して8時間イソシアヌレート化反応を 行った。この反応液にパラトルエンスルホン酸メチルを O. 33g加え、反応を停止させた後、遊離HDIを薄 膜蒸留(条件:120℃、1.3Pa)により除去し て、ポリイソシアネート前駆体D-1を得た。D-1 は、イソシアヌレート・オキサゾリドン・ウレタン変性 ポリイソシアネートであり、イソシアネート含量:2 3%、25℃の粘度:100.0mPa、遊離HD Ⅰ含有量:0.4%、平均官能基数:2.3の淡黄色透 明液体であり、FT-IR及び13C-NMR測定したと ころ、イソシアネート基、イソシアヌレート基、オキサ ゾリドン基、及びウレタン基の存在が確認された。前記 反応器と同様な別の反応器内を窒素置換した後、D-1 を70.0g、イソホロンジイソシアネートのイソシア ヌレート変性ポリイソシアネート(商品名:ヴェスタナ ット T-1890、NCO含量17.0%、ヒュルス 製)を30.0g、MPEG-400を16.0g仕込 み、75℃で3時間反応させて、イソシアネート含量: 16.4%、25℃の粘度:810mPa、平均官能基 数:2.4の淡黄色透明液体の自己乳化性ポリイソシア ネートNCO-Dを得た。

【0064】製造例5

撹拌機、温度計、窒素シール管、冷却器のついた容量: 500m1の反応器内を窒素置換した後、 アーイソシア ネートプロピルトリエトキシシラン(商品名: A-13 10、日本ユニカー製)とグリセリンの反応物(A-1 310/グリセリン=1/3、質量比)を4.0g、H D I を 3 0 0 . 0 g 仕込み、撹拌しながら 8 0 ℃で 2 時 間ウレタン化反応させた。反応液のイソシアネート含量 を測定したところ、48.0%であった。次に、触媒と してカプリン酸カリウム0.06g、助触媒としてフェ ノール0.3gを加え、60℃で4.5時間イソシアヌ レート化反応を行った。この反応液に停止剤としてリン 酸を0.042g加え、60℃で1時間撹拌後、遊離H D I を薄膜蒸留(条件:120℃、1.3Pa)により 除去して、ポリイソシアネート前駆体E-1を得た。E -1は、イソシアヌレート・ウレタン変性ポリイソシア ネートであり、淡黄色透明液体で、イソシアネート含 量:21.3%、25℃の粘度:2,400mPa、遊

離HDI含有量:0.3%であり、FT-IR及び¹³C-NMRからイソシアネート基、イソシアヌレート基及びウレタン基の存在が確認された。前記反応器と同様な別の反応器内を窒素置換した後、E-1を100.0g、MPEG-400を16.0g仕込み、75℃で3時間反応させて、イソシアネート含量:16.9%、25℃の粘度:2,800mPa、平均官能基数:3.6の淡黄色透明液体の自己乳化性ポリイソシアネートNCO-Eを得た。

【0065】製造例6

撹拌機、温度計、窒素シール管、冷却器のついた容量: 500mlの反応器内を窒素置換した後、HDIを30 0.0g、1,3-BDを2.4g、A-1310を 1.0gを仕込み、撹拌しながら80℃で2時間ウレタ ン化反応させた。反応液のイソシアネート含量を測定し たところ、48.9%であった。次に、触媒としてカプ リン酸カリウム〇. 〇6g、助触媒としてフェノール 0.3gを加え、60℃で4.5時間イソシアヌレート 化反応を行った。この反応液に停止剤としてリン酸を 0.042g加え、60℃で1時間撹拌後、遊離HDI を薄膜蒸留(条件:120℃、1.3Pa)により除去 して、ポリイソシアネート前駆体F-1を得た。F-1 は、イソシアヌレート・ウレタン変性ポリイソシアネー トであり、淡黄色透明液体で、イソシアネート含量:2 1.1%、25℃の粘度:2,200mPa、遊離HD I含有量: O. 4%であり、FT-IR及び13C-NM Rからイソシアネート基、イソシアヌレート基及びウレ タン基の存在が確認された。前記反応器と同様な別の反 応器内を窒素置換した後、F-1を100.0g、MP EG-400を16.0g仕込み、75℃で3時間反応 させて、イソシアネート含量:17.0%、25℃の粘 度:2,150mPa、平均官能基数:3.4の淡黄色 透明液体の自己乳化性ポリイソシアネートNCO-Fを

【 0 0 6 6 】 〔一液熱硬化性水性樹脂エマルションの製造、貯蔵安定性〕

実施例1

撹拌機、温度計、ガス解放弁、冷却器のついた容量: 2,000mlの反応器に、自己乳化性ポリイソシアネートNCOーAを297.0g、アーアミノプロピルトリエトキシシラン(商品名:A-1100、日本ユニカー製)を3.0g、イオン交換水を700.0g代込み、2,000rpmで30秒間急速撹拌して、ポリイソシアネートの水分散液とした。その後、撹拌速度を落として、常温でFT-IRのイソシアネート基の吸収ピークが確認されなくなるまで反応させて、一液熱硬化性水性樹脂エマルションEM-1を得た。EM-1の平均粒径は160nmであった。EM-1を密閉容器に入れて冷暗所で3ヶ月保管しておいたところ、外観の変化は認められなかった。

【0067】実施例2

撹拌機、温度計、ガス解放弁、冷却器のついた容量: 2,000mlの反応器に、自己乳化性ポリイソシアネートNCO-Bを200.0g、イオン交換水を800.0g仕込み、2,000rpmで30秒間急速撹拌して、ポリイソシアネートの水分散液とした。その後、撹拌速度を落として、常温でFT-IRのイソシアネート基の吸収ピークが確認されなくなるまで反応させて、一液熱硬化性水性樹脂エマルションEM-2を得た。EM-2の平均粒径は150nmであった。EM-2を密閉容器に入れて冷暗所で3ヶ月保管しておいたところ、外観の変化は認められなかった。

【0068】実施例3

撹拌機、温度計、ガス解放弁、冷却器のついた容量: 2,000mlの反応器に、自己乳化性ポリイソシアネートNCO-Cを96.0g、A-1310を4.0g、イオン交換水を900.0g仕込み、2,000rpmで30秒間急速撹拌して、ポリイソシアネートの水分散液とした。その後、撹拌速度を落として、常温でFT-IRのイソシアネート基の吸収ピークが確認されなくなるまで反応させて、一液熱硬化性水性樹脂エマルションEM-3を得た。EM-3の平均粒径は120nmであった。EM-3を密閉容器に入れて冷暗所で3ヶ月保管しておいたところ、外観の変化は認められなかった。

【0069】実施例4

撹拌機、温度計、ガス解放弁、冷却器のついた容量: 2,000mlの反応器に、自己乳化性ポリイソシアネートNCO-Dを200.0g、イオン交換水を800.0g仕込み、2,000rpmで30秒間急速撹拌して、ポリイソシアネートの水分散液とした。その後、撹拌速度を落として、常温でFT-IRのイソシアネート基の吸収ピークが確認されなくなるまで反応させて、一液熱硬化性水性樹脂エマルションEM-4を得た。EM-4の平均粒径は220nmであった。EM-4を密閉容器に入れて冷暗所で3ヶ月保管しておいたところ、外観の変化は認められなかった。

【0070】実施例5

撹拌機、温度計、ガス解放弁、冷却器のついた容量: 2,000m1の反応器に、自己乳化性ポリイソシアネートNCO-Eを200.0g、イオン交換水を800.0g仕込み、2,000rpmで30秒間急速撹拌して、ポリイソシアネートの水分散液とした。その後、撹拌速度を落として、常温でFT-IRのイソシアネート基の吸収ピークが確認されなくなるまで反応させて、一液熱硬化性水性樹脂エマルションEM-5を得た。EM-5の平均粒径は180nmであった。EM-5を密閉容器に入れて冷暗所で3ヶ月保管しておいたところ、外観の変化は認められなかった。

【0071】実施例6

撹拌機、温度計、ガス解放弁、冷却器のついた容量: 2,000mlの反応器に、自己乳化性ポリイソシアネートNCO-Fを300.0g、イオン交換水を700.0g仕込み、2,000rpmで30秒間急速撹拌して、ポリイソシアネートの水分散液とした。その後、撹拌速度を落として、常温でFT-IRのイソシアネート基の吸収ピークが確認されなくなるまで反応させて、一液熱硬化性水性樹脂エマルションEM-6を得た。EM-6の平均粒径は150nmであった。EM-6を密閉容器に入れて冷暗所で3ヶ月保管しておいたところ、外観の変化は認められなかった。

【0072】実施例7

撹拌機、温度計、ガス解放弁、冷却器のついた容量: 2,000mlの反応器に、シランカップリング剤構造を有さない水性アクリルエマルションAE-1(固形分:50%、25℃の粘度:300mPa、商品名:WA-1015ND、亜細亜工業製)を800.0g、EM-4を500.0g(NCO-D/水=2/8)仕込み、常温で1時間混合して、一液熱硬化性水性樹脂エマルションEM-7を得た。EM-7の平均粒径は230nmであった。EM-7を密閉容器に入れて冷暗所で3ヶ月保管しておいたところ、外観の変化は認められなかった。

【0073】実施例8

撹拌機、温度計、滴下漏斗、冷却器のついた容量:1,000m1の反応器に、ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウムを3.0g、エチレンオキサイド40モルと反応させたpーノニルフェノールを20.0g、過硫酸カリウムを1.0g、イオン交換水542.0gを仕込み窒素置換した後70℃で撹拌した。同反応器にあらかじめ調整したアクリル酸ブチル225.0g、メタクリル酸2ーヒドロキシエチル194.0g、アーメタクリルキシプロピルトリエトキシシラン(商品名:KBE503、信越化学工業製)10.0g、アクリル酸5.0gの混合液を4時間かけて滴下した。滴下終了後更に1.5時間70℃に保持して乳化重合させた後冷却して水性アクリルエマルジョンAE-2を得た。次に撹拌機、温度計、ガス解放弁、冷却器のついた容量:2,000m1の反応器に、自己乳化性ポリイソシアネートNCO-

Aを225.0g、イオン交換水を275.0g、水性アクリルエマルジョンAE-2を500.0g仕込み、2,000rpmで30秒間急速撹拌して、ポリイソシアネートの水分散液とした。その後、撹拌速度を落として、常温でFT-IRのイソシアネート基の吸収ピークが確認されなくなるまで反応させて、一液熱硬化性水性樹脂エマルションEM-8を得た。EM-8の平均粒径は170nmであった。EM-8を密閉容器に入れて冷暗所で3ヶ月保管しておいたところ、外観の変化は認められなかった。

【0074】比較例1

撹拌機、温度計、ガス解放弁、冷却器のついた容量: 2,000m1の反応器に、自己乳化性ポリイソシアネートNCO-Aを300.0g、イオン交換水を700.0g仕込み、2,000rpmで30秒間急速撹拌して、ポリイソシアネートの水分散液EM-9とした。分散直後のEM-9を密閉容器に入れて冷暗所で保管したところ、翌日容器が破損し、中の液がこぼれていた。【0075】比較例2

撹拌機、温度計、ガス解放弁、冷却器のついた容量: 2,000mlの反応器に、自己乳化性ポリイソシアネートNCO-Aを300.0g、イオン交換水を700.0g仕込み、2,000rpmで30秒間急速撹拌して、ポリイソシアネートの水分散液とした。その後、撹拌速度を落として、常温でFT-IRのイソシアネート基の吸収ピークが確認されなくなるまで反応させて、一液熱硬化性水性樹脂エマルションEM-10を得た。EM-10の平均粒径は160nmであった。EM-8を密閉容器に入れて冷暗所で3ヶ月保管しておいたところ、外観の変化は認められなかった。

【0076】比較例3

実施例7で用いた水性アクリルエマルションAE-2そのものをEM-10とした。EM-11の平均粒径は140nmであった。EM-11を密閉容器に入れて冷暗所で3ヶ月保管しておいたところ、外観の変化は認められなかった。

[0077]

【表1】

	製 遺 例							
	1	2	4	5	6			
有機ジイソシアネート(g)								
HDI	300.0	300.0	300.0	300.0	300.0			
ポリオール(g)								
1,3-BD	2.4			1	2.4			
DMH		11.9	2.3					
グリセリン			<u> </u>	3.0				
シランカップリング割(g)	T							
A-187			2.0					
A-1310				1.0	1.0			
水酸基含有非面活性剂(g)								
MPEG-400		12.0						
その他水酸基合有化合物(g)								
リシノレイン酸メチル	<u> </u>	4.0						
イソシアヌレート化触媒(g)								
カプリン酸カリウム	0.06			0.06	0.06			
プロピオン酸カリウム		0.08						
助触媒(g)								
フェノール	0.3	0.3		0.3	0.3			
オキサゾリドン・								
イソシアヌレート化触媒								
ヨウ化テトラメチルアンモニウム			0.5					
停止剤(g)								
リン酸	0.042	0.042		0.042	0.049			
<u>パラトルエンスルホン酸メチル</u>			0.33					
ポリイソシアネート前駆体名称	A-1	B-1	D-1	E-1	F-1			
外観	淡黄色	淡黄色	淡黄色	淡黄色	淡黄色			
ZPBZ	透明液体		透明液体	透明液体	透明液体			
イソシアネート含量(%)	21.1	20.9	22.3	21.3	21.1			
2.5℃の粘度(mPa·s)	2,200	650	100	2,400	2,000			
遊離HuI含有量(%)	0.4	0.4	0.4	0.3	0.3			
平均官能基数	3.7	2.9	2.3	3.9	3.6			

[0078]

【表2】

	製 造 例								
	1	2	3	4	5	6			
ポリイソシアネート前駆体(g)									
(カップリング剤なし)									
A - 1	100.0		100.0						
B – 1		99.0							
T-1890				30.0					
(カップリング剤あり)									
D — 1				70.0					
E-1					100.0				
F-1						100.0			
水酸基含有界面活性剂(g)									
MPEG-400	16.0			16.0	16.0	16.0			
<u>ニューコ -ル565-PS塩</u>			16.0						
シランカップリング剤(g)									
A-189		1.0							
自己乳化性	NCO-A	NCO-B	NCO-C	NCO-D	NCC -E	NCO-F			
ポリイソシアネート名称		NOO-D	1100-0		1400 -E	1100-1			
外観	淡黄色	淡黄色	淡黄色	淡黄色	淡黄色	淡黄色			
	透明液体		透明液体			透明液体			
イソシアネ -ト含量(%)	16.9	20.5	14.3	16.4	16.9	17.0			
2.5℃の粘度(mPa·s)	2,410	660	2,82Ū	810	2,800	2,150			
遊離;HD工含有量(%)	0.2	0.7	0.1	0.2	0.1	0.2			
平均官能基数	3.5	2.9	3.5	2.4	3.6	3.4			

[0079]

			比:	交例				
	1	2	3	4	5	6	1	2
自己乳化性ポリイソシアネート(g)								
(カップリング剤なし)				l	1			1
NCO-A	297.0						300.0	300.0
NCO-C			96.0					
(カップリング割あり)	l							
NCO-B	1	200.0						
NCO-D	l			200.0				
NCO-E	1				200.0			
NCO-F						300.0]
シランカップリング剤(g)								
A-1100	3.0							
A-1310			4.0					
水性樹脂エマルジョン名称	-M-1	EM-2	EM-3	ĿM-4	EM-5	EM-6	EM-9	EH-10
水(g)	700.0	800.0	900.0	800.0	800.0	700.0	700.0	700.0
平均粒径(nm)	160	150	120	220	180	150		160

[0080]

【表4】

[0081]

	実が	包 例	比较例
	7	8	3
水性樹脂エマルジョン(g)			
EM-4	500.0		
自己乳化性ポリイソシアネート(g)			
(カップリング剤なし)			
NCO-A		225.0	
水性アクリルエマルジョン			
(カップリング剤なし)			
AE-1	800.0		
(カップリング剤あり)			
AE - 2		500.0	100.0
水(g)		275.0	
水性樹脂でマルジョン名称	EM-/	EM-8	<u>⊬</u> M−11
平均粒径(nm)	230	150	140

製造例1~6、表1~4において

HD I : ヘキサメチレンジイソシアネート

1,3-BD :1,3-ブタンジオール

DMH : 2-n-ブチル-2-エチル-1, 3-プロパン

ジオール

> 商品名; A-189 日本ユニカー製

A-187 : γ-グリシドキシプロピルトリエトキシシラン

商品名; A-187 日本ユニカー製

A-1310 : $\gamma-4$ $\gamma-4$

商品名; A-1310

日本ユニカー製

MPEG-400 : メトキシポリエチレングリコール

数平均分子量=400

商品名;メトキシPEG#400

東邦千葉化学製

T-1890 : イソホロンジイソシアネートのイソシアヌレート

変性ポリイソシアネート

商品名;ヴェスタナット T-1890

NCO含量=17.0%

ヒュルス製

ニューコール565-PS塩:ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテルリン

酸エステル (商品名:ニューコール565-PS 日本乳化剤製の酸性リン酸エステル)のトリエチ ルアミン中和塩

【0082】実施例9~24、比較例4~5 製造直後の $EM-1\sim11$ 及び冷暗所で3ヶ月保管した $EM-1\sim8$ をそのまま水性一液コーティング剤として 用いて評価した。コーティング剤をアルミニウム板に塗 布し、加熱硬化により被膜を得た。硬化後、直ちに被膜 の性能試験を行った。結果を表5(製造直後)及び表6 (3ヶ月経時)に示す。なお、EM-9は、被膜外観が著しく不良(泡、剥がれが被膜全体にわたり、かつ、均一な膜厚になっていない)であったため、他の評価を省略した。

[0083]

〔塗布、硬化条件〕

基材 : アルミニウム板 (50mm×25mm×0.5mm)

コーティング剤塗布面に、メチルエチルケトンをしみ込ませた脱脂綿

にて脱脂。

塗布量 : 50g/m² 塗布温度:20℃

硬化条件:

被膜乾燥条件;70℃×20分間

硬化時間 ;30分

硬化温度 ;表5、6参照

〔性能試験〕

被膜外観 : 被膜表面を目視にて評価。

ラビング試験:被膜にキシレンをしみ込ませた脱脂綿を100回擦り付け、被膜

外観の変化を観察。

耐屈曲性 : JIS K5400に準じて測定。

心棒の直径は2mmのものを使用。

密着性 : JIS K5400、碁盤目テープ法に準じて測定

[0084]

【表5】

		実 施 例								比較例	
	9	10	11	12	13	14	15	16	4	5	
水性樹脂エマルジョン	±M-1	EM-2	-M-3	EM-4	EM -5	EM-6	EM-/	⊒4 -8	EM-10	EM-11	
硬化温度(℃)	130	140	170	150	150	130	160	160	130	160	
被膜外觀	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	
ラピング試験	0	0	0	0	C	0	0	0	Δ	×	
耐思曲性	0	0	0	0	0	0	O	0	0	×	
密着性	0	0	o	0	0	0	0	0	Δ	×	

[0085]

【表6】

	実 施 例								
	17	18	19	20	2 1	22	23	24	
水性樹脂エマルジョン	£M-1	EM-2	+M-3	EM-4	EM-5	EM-6	EM-/	EM-8	
硬化温度(℃)	130	140	120	150	150	130	160	16Û	
被膜外觀	0	0	0	0	_0_			0	
ラビング試験	0	0	0	0	0	0	0	0	
耐屈曲性	0	0	0	0	0	0	0	0	
密着性	0	0	0	0	0	0	0	0	

【0086】〔評価基準〕

外観

○:被膜に割れや剥がれ等が認められない

×:被膜に割れや剥がれ等が認められる

××:被膜に割れや剥がれ等が著しく認められる

ラビング試験

○:被膜に傷等がほとんど確認できない

△:被膜に傷等が多少確認できる

×:被膜に傷等がかなり確認できる

耐屈曲性

○:被膜に割れや剥がれ等が認められない

×:被膜に割れや剥がれ等が認められる

密着性

〇:被膜残存率が80%以上

△:被膜残存率が50%以上80%未満

×:被膜残存率が50%未満

【0087】表5、6から、本発明の水性一液コーティング剤は、良好な性能を示した。一方、EM-10は、カップリング剤がないために密着性が多少不足しており、またEM-11は架橋構造を取れないため、被膜と

しての物性が不十分であった。 【0088】

【発明の効果】以上説明した通り、本発明によりはじめ

て、短時間で密着性が発現して良好な被膜が得られる水性一液コーティング剤、及び作業性に優れたコーティング方法を提供することが可能となった。

フロントページの続き

Fターム(参考) 4D075 BB22Y BB23Y BB26Z BB93Y

BB93Z CA13 CA44 DA06

DB07 EA06 EA13 EA19 EB08

EB13 EB15 EB19 EB22 EB32

EB33 EB35 EB37 EB38 EB39

EB42 EC45

4J034 BA08 CA04 CA15 CA36 CB01

CB03 CC03 CC12 CD01 CD04

CD08 DA01 DA05 DC02 DF01

DF02 DF11 DF21 DG02 DH02

HA07 HC03 HC12 HC17 HC64

RA19

4J038 DG091 DG141 GA15 MA08

MA10 NA12 PA19 PA20